**Объявление**

 **о проведении закупа медицинских изделий**

**способом запроса ценовых предложений**

в соответствии с Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021года №375 (далее- Правила) 1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа: КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им. Г.Султанова», город Павлодар, улица Щедрина,63, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств, (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию;

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** | **Ед.изм.** | **Общее кол-во** | **Сумма** |
| 1 | Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации (РМП) | Антиген кардиолипиновый для РМП явлветсяраствором трех высокоочищенных липидов:кардиолипина ,лецитин, холестерина в спирте этиловом абсолютированном. 10 ампул по 1 мл и раствор холин-хлорида 5 мл | упак | 150 | 3 000 000 |
| 2 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Trepontma palidum D 1856 РекомбиБест антипаллидум — суммарные антитела  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Trepontma palidum предназначен для иммуноферментноговыявления суммарных антител в сыворотке (плазме) крови и ликворе человекф. | набор | 10 | 150 000 |
| 3 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления класса IgG к Trepontma palidum D 1852 РекомбиБест антипаллидум — IgG | Набор предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса. | набор | 10 | 200 000 |
| 4 | Набор реагентов для выявления к Trepontma palidum методом иммунофлюоресценции D-1812 | Набор предназначен для выявления антител к антигенам к Trepontma palidum в сывороткекрови и спиномозговой жидкости человека в реакциииммунофлюоресценции. Набор предназначен на проведении 80 анализов. | набор | 6 | 114 000 |
| 5 | Сифилис-АгКЛ-РСК антиген кардиолипиновый для связывания комплемента жидкий | Антиген представляет собой очищенный от примесей спиртовый экстракт липидов из мышц бычьего сердца. Выпускается в ампулах по 2 мл  | упак | 2 | 30 000 |
| 6 | Антиген трепонемный ультраозвученный для РСК | Реагент лиофилизирован во флаконах из объема 5 мл, имеет вид пористой аморфной массы светло-серого цвета. | упак | 15 | 345 000 |
| 7 | Комплемент сухой  | Лиофизированная сыворотка морских свинок. Препарат представляет собой таблетку розовато-серого цвета по 10 ампул с комплементом сухим вместе | упак | 25 | 375 000 |
| 8 | Наконечник полимерный одноразовый к дозаторам пипеточный | Наконечник полимерный одноразовый к дозаторам пипеточный 0,5-250мкл в упаковке 1000 штук | упак | 100 | 1 000 000 |
| 9 | Сыворотка диагностическая гемолитическая жидкая | Препарат представляет собой светло-желтого или светло-розового цвета . Одна ампула препарата (2мл) . В упаковке 20 мл или 10 ампул  | упак | 1 | 25 000 |
| 10 | Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная положительная для РСК | Сыворотка лиофицирована в ампулах из объема 1 мл, имеют вид пористой амфорной массы в виде белого или светло-розового цвета. По 10 ампул в упаковке. | упак | 1 | 27000 |
| 11 | Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная слабоположительная для РСК | Сыворотка лиофицирована в ампулах из объема 1 мл, имеют вид пористой амфорной массы в виде белого или светло-розового цвета. По 10 ампул в упаковке. | упак | 1 | 22000 |
| 12 | Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная отрицательная для РСК | Сыворотка лиофицирована в ампулах из объема 1 мл, имеют вид пористой амфорной массы в виде белого или светло-розового цвета. По 10 ампул в упаковке. | упак | 1 | 25000 |
| 13 | Д-Димер, реагент для определения (D-dimer) уп.(2\*12,5мл +2\*12,5мл) | Количественное определение Д-Димера иммунотурбидиметрическим методом в плазме человека на анализаторе AU680. Только для in vitro диагностики. Количество тестов в наборе-200. | набор | 2 | 1187 156 |
| **ИТОГО** | **6 500 156** |

3. Сроки и условия поставки – с даты заключения договоров в течение 15 календарных дней и графика к договору закупа до 31 декабря 2021г. Поставляемый товар должен хранится и транспортироваться в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами.

4. Место предоставления(приема) документов: город Павлодар, улица Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж бухгалтерия

Окончательный срок подачи ценовых предложений: до 09:00 часов 26 августа 2021года

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 11:00 часов 26 августа 2021 года по адресу город Павлодар, улица Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж отдел государственных закупок

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Приложение 12
к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от \_\_ \_\_\_\_\_\_ 201\_\_ года №\_\_

Форма

**Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)**

Лот № \_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание |   |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |   |
| 2 | Страна происхождения |   |
| 3 | Завод-изготовитель |   |
| 4 | Единица измерения |   |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |   |
| 6 | Количество |   |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |   |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Подпись должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

### Глава 4. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

      18. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

      1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

      Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

      2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

      При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

      3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

      6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

      не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

      не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

      не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

      8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в [подпункте 9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      10) менее сроков годности, указанных в [подпунктах 8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139) и [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

      11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

      12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

      Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

      13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

      19. Требования, предусмотренные [подпунктами 4)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z131), [5)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z132), [6)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z133), [7)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z136), [8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139), [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142), [10)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z145), [11)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z146), [12)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z147) и [13)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z149) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

      20. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.